SHEET PATH IN ORAL CAVITY

Patent number:

JP62178513

Publication date:

1987-08-05

Inventor:

MIZOBUCHI TADAFUMI; OOJI YOSHIKIMI; SAKO

SEIICHI; ROKUSHIYA KANEYOSHI

Applicant:

TEIKOKU SEIYAKU KK

Classification:

- international:

A61K9/70

Application number: JP19860020468 19860201

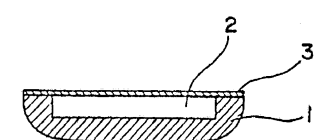
- european:

A61K9/00M18D; A61K9/70

Priority number(s): JP19860020468 19860201

Abstract of JP62178513

PURPOSE: The titled patch consisting of a pressure-sensitive adhesive layer comprising a carboxyvinyl polymer, a water-insoluble methacrylic acid copolymer, a polyhydric alcohol and a drug as essential components and a waterinsoluble substrate material layer having impermeability to water. CONSTITUTION:A sheet patch in oral cavity consisting of a pressure-sensitive adhesive layer comprising a blend of a carboxyvinyl polymer (e.g., polyacrylic acid, etc.,) and a water-insoluble methacylic acid copolymer (e.g., ethyl methacrylate.methacrylic acid chloride trimethylammonium ethyl copolymer, etc.,) in a weight ratio of 5:1-200:1, a polyhydric alcohol and a drug as essential components and a water-insoluble substrate material layer having impermeability to water comprising a water-insoluble film-forming high polymer (e.g., ethyl cellulose having >=1.5 substitution degree of ethoxy group, etc.,) and a plasticizer (e.g., castor oil, etc.,) as essential components. EFFECT: The patch is retained in mucosa of the oral cavity for a long time and simultaneously releases the drug efficiently and durably.



Also published as:

US4876092 (A1

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(B) 日本国特許庁(JP)

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭62 - 178513

@Int.Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

匈公開 昭和62年(1987)8月5日

A 61 K 9/70

V-6742-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全12頁)

図発明の名称 シート状口腔内貼付剤

②特 願 昭61-20468

22出 願 昭61(1986)2月1日

⑫発 明 者 溝 渕 忠 文 香川県大川郡志度町大字志度1416番地1

⑫発 明 者 大 字 祥 仁 香川県大川郡大内町馬篠184番地42

⑩発 明 者 佐 幸 誠 一 阿南市横見町中川原21番地の1

⑫発 明 者 六 車 謙 喜 香川県大川郡大川町富田中2281

⑪出 願 人 帝國製薬株式会社 香川県大川郡大内町三本松567番地

迎代 理 人 弁理士 青山 葆 外1名

明 細 曹

1. 発明の名称

シート状口腔内貼付剤

- 2. 特許請求の範囲
- (1) カルボキンビニルポリマー、水不溶性メタアクリル酸共重合体、多価アルコール及び薬剤を必須成分とする粘着性層と、薬学的に許容し得る水不溶性造験性高分子と可塑剤を必須成分とする水不透過性・水不溶性支持体層からなるシート状口腔内貼付剤。
- (2) 該支持体層の水不溶性造膜性高分子が、水 不溶性セルロース誘導体の1種又は2種以上であ る前記第1項に記載のシート状口腔内貼付剤。
- (3) カルボキシビニルポリマーと水不溶性メタ アクリル酸共重合体の重量比が5:1~200:1 である前記第1項または第2項に記載のシート状 口腔内貼付剤。
- (4) 該粘着性層と該支持体層により構成される シート状口腔内貼付剤の厚さが25~500μα である前記第1項から第3項のいずれかに記載の

シート状口腔内貼付剤。

3. 発明の詳細な説明

本発明はカルボキシピニルポリマー、水不溶性メタアクリル酸共電合体、多価アルコール及び薬剤を必須成分とする粘着性層と、薬学的に許容し得る水不溶性造膜性高分子と可塑剤を必須成分とする水不透過性・水不溶性支持体層からなるシート状口腔内貼付剤に関する。

從来技術

口腔内用徐放性製剤として従来より舌下錠、トローチ剤、パッカル剤等が知られているが、これらの製剤は固く、かつある程度厚みを有するため違和感を伴い短時間に噛み砕かれたり飲み下されてしまい長時間にわたり薬剤を口腔内粘膜にしまった。 近年、口内炎用剤として東部に直接付着さいたり飲用剤として東部に直接付着く、かつ変剤は固く、かった。 近年、口内炎用剤として東部に直接付着さかかかれているが、この製剤は固く、かったの製剤は固く、かった。 が正になるではない。また、これではない。また、これで超どめておくことは困難である。また、これ らの製剤は、口内に於いては全て溶解あるいは削壊する成分により構成されているため、製剤中の薬剤の大部分が口腔粘膜に投与されることなく飲み下されており口腔用徐放製剤としては、未だ不充分なものであると言わざるを得ない。

発明の目的

トフタレート、ヒドロキシプロピルメチルセルロ ースフタレート等の水不溶性セルロース誘導体が あげられる。

可塑剤としては例えば、ヒマシ油、トリアセチン、前記と同様の多価アルコール類があげられる。

本発明の粘着性層中のカルポキシビニルポリマ

本発明は上紀知見に基づいて完成されたものである。

発明の構成および効果

本発明の粘着性層において使用する水不溶性メクアクリル酸共宜合体は、錠剤等のコーティング剤として利用されているもので、メタアクリル酸エチル・メクアクリル酸塩化トリメチルアンモニウムエチルコポリマーやメタアクリル酸ジメチルアミノエチル・メクアクリル酸メチルコポリマーなどがあげられる。

カルボキシビニルポリマーとしては、ポリアクリル酸や、その一部を架橋した物、例えばカーボポールなどの酸型のものがあげられる。

多価アルコールとしては例えば、グリセリン、 プロピレングリコール、ポリエチレングリコール、 1.3-ブタンジオール、ソルビトール等があげ られる。

本発明の支持体層に使用する水不溶性造膜性高分子としては、例えばエトキシ基の置換度が1. 5以上のエチルセルロース、セルロースアセテー

一と水不溶性メタアクリル酸共重合体の重量比は5:1~200:1、好ましくは50:1~150:1で、両者合計の配合割合は粘着性層成分全量に対して40~98W/W%、好ましくは60~95W/W%である。他の成分の多価アルコールの配合割合は同様に粘着性層全重量に基づいて1~50W/W%、好ましくは5~20W/W%である。また薬剤の使用割合は、薬物の種類、所望の効果などによっても異なるが、一般に粘着性層の全重量に基づいて0.1~50W/W%、好ましくは1~30W/W%である。水不透過性、水溶性支持体層中の水不溶性造膜性高分子と可塑しくは1~3:2である。

粘着性層と支持体層による本発明のシート状口 腔内貼付剤の厚さは $20\sim500\mu$ a、好ましく は $50\sim350\mu$ aとすることにより、口腔粘膜 に貼付した際に進和感の少ない、柔軟で、初期粘 着性が良く、長時間貼付可能な、薬剤の持続的放 出性に優れたシート状口腔内貼付剤とすることが 出来る。

本発明のシート状口腔内貼付剤の水不透過性、 水不溶性支持体層の代わりに、水透過性あるいは 水溶性あるいは水崩壊性の支持体層を用いた場合、 粘着性層が放出性に優れているため、薬剤の多く が飲み下されてしまう。また、支持体層がない場 合は薬剤の多くが飲み下されてしまうと同時に長 時間貼付することができない。粘着性層のカルボ キシビニルポリマーと水不溶性メタアクリル酸共 重合体の配合割合でカルボキシビニルポリマーが より多い場合は、長時間貼付することができず、 少ない場合は初期粘着性が悪く且つ放出性がわる い。また本発明の口腔内貼付剤の厚さが厚い場合 は、違和感を伴うため不快であると同時に舌によ り剝がされるなど、長時間口腔粘膜に貼付してお くことができず、また、薄い場合は薬効を得られ るに十分な量の薬剤を配合することが出来ない。

優れた効果を有することを示す。

実施例1

粘着性層用組成物 :

成 分	_	æ	合量
ハイビスワコー(カルボキシビニ			
ルポリマー)		1	2 9
オイドラギット RS(メタアク			
リル酸エチル・メタアクリル酸			
塩化トリメチルアンモニウムエ			
チルコポリマー)			0.129
ポリエチレングリコール 400			2 9
酸化チタン			0.69
トリアムシノロンアセトニド			0.069
エタノール	1	4	0 m l

上記成分を機律下混練溶解させて均一なペーストを得る。

支持体層用組成物:

 成分
 配合量

 エトセル(STD)(エトキシ含有

 最48~49.5のエチルセルロース)
 159

本発明のシート状口腔内貼付剤に、酸化チタン、 タルク等の賦形剤、あるいは色素などの着色剤な どを添加してもよい。

次に実施例を挙げて本発明を更に具体的に説明 するが本発明はこれらに限定されない。また種々 の実験例により本発明のシート状口腔内貼付剤が

 ヒマシ油
 4 9

 赤色 2 号
 1 0 mg

 エタノール
 1 4 0 ml

上記成分を混合し均一なペーストを得る。

上記貼着性層用組成物を展延機に入れ、離型紙上に展延後乾燥して貼着性層シート(貼着性層厚: 1 0 0 μ a)を得る。次に支持体層用組成物を展延機に入れ、貼着性層シート上に展延し、乾燥させて支持体層(支持体層厚: 5 0 μ a)を形成させる。得られたシートを所定のサイズ(0.5 ca²)に裁断し、1枚当たりトリアムシノロンアセトニド25μgを含有する第1図に示すようなシート状口腔内貼付剤を得る。

実施例2

前記実施例!と同様にして得られる粘着性層用シートを所定のサイズ(0.5 cm²)に裁断し、この粘着性層片上に前記実施例!と同様にして得られる支持体層用組成物を所定の厚さに塗布し、乾燥して、! 枚当たりトリアムシノロンアセトニド25 49を含有する第2図に示すようなシート状口

腔内贴付剂(粘着性層厚:100μπ、支持体層厚: 5 0 μ μ)を得る。

実施例3

粘着性層用組成物:

成 分	配合量
ハイビスワコー	129
オイドラギット RS	0.29
プロピレングリコール	2.089
酸化チタン	0.69
デキサメタゾン	0.069
エタノール	1 4 0 m2

支持体層用組成物:

	配合量	
セルロースアセテートフタレート	129	
トリアセチン	7 9	
赤色 2 号	10 mg	
アセトン	i 4 0 m2	

上記の処方に従い、前記実施例1と同様にして、 されぞれ粘着性層用組成物および支持体層用組成 物を調製し、これらを用いて粘着性層厚:100

インドメタシン		•		8	l	3	8
エタノール		1	0	5	6	2	8
支持体曆用組成物	:						

成分	配合量
ヒドロキシブロピルセルロース	
フタレート	1 7 9
グリセリン	3 8
エタノール	7 0 mQ
アセトン	7 0 m2

上記の処方に従い、前記実施例1と同様にして、 それぞれ粘着性層用組成物および支持体層用組成 物を調製し、これらを用いて粘着性層厚:150 μα、支持体層厚: 2 5 μαのシートを得、各 1 cm² に裁断して、1枚当たりインドメタシン5 mgを含 有する第1図に示すようなシート状口腔内貼付剤 を得る。

実施例 6

粘着性層用組成物:

_ 成 分	<u>配合量</u>
ハイピスワコー	129

μπ、支持体層厚:100μπのシートを得、各0. 5 cm²に裁断して、1枚当たりデキサメタゾン2 5μ8を含有する第1図に示すようなシート状口 腔内贴付剤を得る。

配合量

実施例4

実施例3と同一の処方に従い、前記実施例2と 同様にして、粘着性層シートを各 0.5 cm²に 裁断 し、この粘着性層片上に支持体層を塗布し、乾燥 して、1枚当たりデキサメタゾン25μ8を含有 する第2図に示すようなシート状口腔内貼付剤(粘 着性層厚:100μπ、支持体層厚:50μπ)を得 る。

実施例5

粘着性層用組成物:

ct

4

<u> </u>		
ハイビスワコー	1	2 9
オイドラギットE(メタアクリ		
ル酸ジメチルアミノエチル・メ		
タアクリル酸メチルコポリマー)		0.259
ポリエチレングリコール 400		4 9
オイドラギット RS		0.29
1,3-ブタンジオール		4 9
酸化チタン		0.68
ニコチン		6.139
エタノール	1 3	5 m2
支持体層用組成物 :		

成 分	_配合量_
エトセル(STD)	1 5 9
グリセリン	5 9
赤色2号	i 0 mg
エタノール	1 4 0 m2

上記の処方に従い、前記実施例1と同様にして、・ それぞれ粘着性層用組成物および支持体層用組成 物を調製し、これらを用いて粘着性層厚:150 μα、支持体層厚:50 μαのシートを得、各1 cm² に裁断して、1枚当たりニコチン4mgを含有する 第1図に示すようなシート状口腔内貼付剤を得る。

実施例7

粘着性層用組成物:

成	分 _	配合量
		

ハイビスワコー	129
オイドラギット RS	0.49
ポリエチレングリコール 400	6 9
ニフェジピン	18.49
エタノール	120 ml

支持体層用組成物:

_ 成 分	配合量
エトセル(STD)	1 5 9
ヒマシ油	6 9
エタノール	1 4 0 mQ

上記の処方に従い、前記実施例1と同様にして、 それぞれ粘着性層用組成物および支持体層用組成 物を調製し、これらを用いて粘着性層厚:200 μα、支持体層厚:50μαのシートを得、各1cm² に裁断して、1枚当たりニフェジピン10mgを含 有する第1図に示すようなシート状口腔内貼付剤 を得る。

実施例8

粘着性層用組成物 :

成 分	配合量
-----	-----

実施例 9

粘着性層用組成物 :

成 分	配合量_
ハイビスワコー	i 2 g
オイドラギット RS	0 . 1 2 🛭
ポリエチレングリコール 400	2 9
酸化チタン	0.69
食用色素赤色 2 号	0.9549
エタノール	1 4 0 mQ

支持体層用組成物:

成 分	配合量
エトセル(STD)	159
ヒマシ油	4 9
T A 1 - 1	1 / 0 -

上記の処方に従い、前記実施例1と同様にして、それぞれ粘着性層用組成物および支持体層用組成物を調製し、これらを用いて粘着性層厚:1.00 μ κ、支持体層厚:50 μ κのシートを得、各0.5 cm²に裁断して、第1図に示すようなシート状貼付剤を得る。

ハイビスワコー	i	2 8
オイドラギット E		0.259
1.3-ブタンジオール		7 9
ボルタレン		7.189
エタノール	1	7 mQ
精製水	9	0 mQ

支持体層用組成物:

成分	配合量
ヒドロキシプロピルセルロース	
フタレート	178
グリセリン	3 9
エタノール	7 0 mQ
アセトン	7 0 m Q

上記の処方に従い、前記実施例1と同様にして、それぞれ粘着性層用組成物および支持体層用組成物を調製し、これらを用いて粘着性層厚:150 μα、支持体層厚:100μαのシートを得、各1c α²に裁断して、1枚当たりボルタレン4mgを含有する第1図に示ようなすシート状口腔内貼付剤を得る。

参考例 1

実施例 9 で得られた粘着性層シートを各 0.5 cm²に 裁断し、支持体層を持たないシート状貼付 剤を得る。

次に本発明のシート状口腔内貼付剤が優れたも のであることを以下の実験例により示す。

宝脸例1

実施例 1 で得られた製剤を試料 A、実施例 1 からハイビスワコーを除き同様に製造した製剤を試料 B、オイドラギットRSのみを除き実施例 1 と同様に製造した製剤を試料 C、同様にオイドラギットRSを 2.5 gとして製造した製剤を下、関剤をはするによる製剤を下、実施例 2 による製剤を下、実施例 3 による製剤を G、実施例 4 による製剤を H、実施例 5 による製剤を K、実施例 6 による製剤を J、実施例 7 による製剤を K、実施例 8 による製剤を Lとする。これらの試料を 3 7 ± 0.5 ℃に加温した 0.1 M pH 6.2 リン酸塩緩衝液 8 0 0 mlを加えた 1 ℓビーカの側面 1 0 ケ所に円形状に

10枚貼付し、波温を37±0.5℃に保ち、マ グネティック・スクラーにて100r. p. mで攪 拌しながら8時間後まで経時的にその脱落状況を 観察した。その結果を以下の第1表に示す。

2	11 表											
战料	時間	0.5	1	2	3	4	5	6	1	8	脱落牧 数合計	貼 付 [*] ポイント
	108	0	0	0	0	0	0	0	1	1	2	93.6
A	2回目	0	0	0	0	0	0	0	0	2	2	95.6
	平均	0	0	0	0	0	0	0	0.5	1.5	2	94.6
	108	-	-	-	-	-	1	-	-	-	-	-
В	2回目	-	-	-	-	-	-	-	-	-	÷	-
	平均	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
	108	0	8	4	0	0	0	0	0	0	10	0.6
С	2 🛛 🖹	0	9	1	0	0	0	0	0	0	10	0.3
	平均	0	8.5	1.5	0	0	0	0	0	0	1 0	0.4
	108	0	0	2	8	0	0	0	0	0	10	7.2
D	2回目	0	0	1	7	2	0	0	0	0	10	9.4
	平均	0	0	1.5	7.5	1	0	0	0	0	1 0	8.3
	1回目	0	0	3	7	0	0	0	0	0	10	6.7
E	2回目	0	0	4	6	0	0	0	0	0	10	6.1
	平均	0	0	3.5	6.5	0	0	0	0	0	1 0	6.4
	108	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	100
F	2回目	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	100
L	平均	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	100
	108	0	0	0	0	0	0	0	0	3	3	93.3
G	2回目	0	0	0	0	0	0	0	0	2	2	95.6
	平均	0	0	0	0	0	0	0	0	2.5	2.5	94.4

第 1 表 (統き)

試料	時間	0.5	l	2	3	4	5	6	7	8	脱落枚 数合計	貼 付 [*] ポイント
	1回目	0	0	0	0	0	0	0	1	1	1	97.8
н	2回目	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	100
	平均	0	0	0	0	0	0	0	0	0.5	0.5	98.9
	108	0	0	0	0	0	0	0	0	3	3	93.3
I	2回目	0	0	0	0	0	G	0	Q	3	3	93.3
	平均	0	0	0	0	0	0	0	0	3	3	93.3
	1回目	0	0	0	0	0	0	0	0	2	2.	95.6
1	2回目	0	0	0	0	0	0	0	0	2	2	95.6
	平均	0	0	0	0	0	0	0	0	2	2	95.6
	108	0	0	0	0	0	0	0	0	-	1	97.8
к	2回目	0	0	0	0	0	0	0	0	i	1	97.8
	平均	0	0	0	0	0	0	0	0	1	1	97.8
	108	0	0	0	0	0	0	0	1	4	5	86.9
L	2回目	0	0	0	0	0	0	0	0	6	6	86.7
	平均	0	0	0	0	0	0	0	0.5	5	5.5	94.6

*貼付ポイント=(各時間に於ける貼付残存枚×各時間数)の 合計+360×100(但し1時間米湖の時間数は0とする。)

この表から明らかなように本発明による実施例 1~8によるA,F,G.H,I,J,K,L は8時間 後においても脱落した枚数は平均10枚中2枚に すぎない。また、カルボキシビニルポリマーおよ びメタアクリル酸共重合体の両者を含むD及びE は、メタアクリル酸共重合体を含まないCに対し て、明らかな貼付時間の差を認めた。なお、試料 Bは、ピーカ側面には全く付着しなかった。

実験例2

実施例9により製造された製剤を試料M、参考 例」により製造された製剤を試料Nとし以下の溶 出試験を実施した。

試験方法は日本薬局法・一般試験法44溶出試 験法(パドル法)による。

試料(MまたはN)3枚を攪拌翼に貼り、予め3 7 ± 0 . 5 ℃に加温した試験液 * 250m2を入れた容 出試験器(第3図を参照。図中、(i)は回転軸、(ii)は試験液、(iii)は撹拌翼、(iv)は試料を意味す る)に攪拌翼全体が浸るように固定する。この液 中で、攪拌翼を一定速度(5 0 r. p. m)で回転さ

せる。試験開始後、15.30.45.60.90.120.180.240分後にそれぞれ溶出液を採取し、採取した各溶出液と同容量の試験液(予め37±0.5℃に加温)を加える。採取した各溶出液中の食用色素赤色2号について定量し、累積溶出率と時間の関係について第4図に示した。

* 試験液

日本薬局法・一般試験法36期壊試験法第2液0.2Mリン酸二水素カリウム試液250mlに水酸化ナトリウム試液118ml及び水を加えて100mlとする。この液は無色透明で、そのpHは約6.8である。

第4図により支持体のない試料Nは、試験開始後わずか1時間で80%以上の溶出率を示すのに対して、本発明の支持体を持つ試料Mは試験開始後4時間後においてさえ約30%の溶出率を認めるにすぎない。この結果より、本発明による製剤を口腔粘膜に貼付した場合、含有する薬剤の大部分が粘着面の粘膜側に放出されていることが容易に判断される。また、試料Nは3時間後にすべて

3-1. 溶出試験

日本薬局法・一般試験法 4 4 溶出試験法に準ずる。

回転パスケット法

回転数 ; 100r.p.m

試験液 ; 実施例 2 に記載の * 試験液

試験開始後、30分、1時間、2時間、4時間、 6時間後の各時間ごとに溶出液全量を交換し、各 溶出液中のトリアムシノロンアセトニドを定量す る。

結果は以下の第2表及び第5図に示す。

3-2.5%ポリアクリルアミドゲルへの移行 試験

37℃の一定温度にした第6図に記載の装置(第6図中、aは試料、bはシャーレ、cは5%ポリアクリルアミドゲルを意味する)を6個用意し、各シャーレ中の5%ポリアクリルアミドゲル上に試料A及び試料Xを3枚づつ置き、0.5.1.2.4.6時間後に各シャーレ中の試料を取り出し、試料中のトリアムシノロンアセトニドの残存量を定量

崩壊し試験を中止した。

実験例3

以下の処方からなる市販の口腔内貼付剤(試料X)を比較例として用いた。

粘着性層用組成物:

成 分	配合量
カルポポール934(ポリア	
クリル酸共冝合体)	5 0
ヒドロキシブロピルセルロース	5 0
ステアリン酸マグネシウム	0.5
トリアムシノロンアセトニド	0.125

支持体層用組成物:

	分	配合量
乳	· 楷	8 1
ヒドロ	キシプロピルセルロース	9
カルポ	キシメチルセルロース	
カルシ	ウム	i 0
ステア	リン酸マグネシウム・	0.5

上記試料 X と本発明の実施例 I により製造された試料 A により以下の比較試験を実施した。

し、ポリアクリルアミドゲルへの移行率を求める。 結果は第3表及び第7図に示す。

3-3. 放出試験

第8図に示した装置(第8図中、イはゴム栓、ロは透析膜、ハは試料、二は試験液を意味する)を用意し、透析膜上に試料Aまたは試料Xを貼付し、37℃で毎分100回転で左右に振動させ、試験開始後、0.5.1.2.4時間後にそれぞれ放出液を採取し、採取した各放出液と同容量の試験液を加える。採取した放出液中のトリアムシノロナセトニドを定量する。結果は第4表及び第9図に示す。

n=3 容出率(%)

					10 M 4	
試料	溶出時間 斗	0.5 時間	1	2	4	6
	I	48.4	15.5	13.6	11.6	3.4
Α	0	47.6	13.7	13.2	13.8	5.8
	Ш	44.1	11.5	12.5	12.4	5.8
	平均	46.7	13.6	13.1	12.6	5.0
	I,	20.5	42.1	30.3	7.1	0
х	0 ′	14.1	42.4	35.0	8.5	0
	ш′	16.2	37.6	39.5	6.7	0
	平均	16.9	37.6	39.5	6.7	0

第3表.5%ポリアクリルアミドゲルへの移行試験

				п	= 3	移行率	(%)
ħ	女置 時間	0.5	1	2	4	6	8
		1					
試料	4	時間					
	J	16.9	17.7	36.5	33.9	46.3	49.8
Α	0	18.4	26.9	30.5	47.1	44.8	53.7
	10	16.6	26.5	33.9	39.5	44.8	54.9
	平均	17.3	23.7	33.6	40.2	45.3	52.8
	1,	0	7.9	9.6	15.3	20.5	18.6
Х	Π΄	2.8	1.0	16.3	17.2	22.2	23.2
	П′	7.7	7.3	13.1	16.0	19.9	21.4
	平均	3.5	5.4	13.0	16.2	20.9	21.1

れたものであることがわかる。

実験例4

本発明による製剤(実施例1による試料A、実施例2による試料F)及び比較製剤として試料Xを健康なボランティア20名の口腔粘膜(頬内側の歯肉に接する面)に貼付し、その貼付時間、違和感、貼り易さ及び剥がし易さについてアンケート調査し第5表および第6表の結果を得た。

貼付時間および実施方法: 午前9時に口腔粘膜に各試料を貼付し、午後5時まで8時間実施したが、それまでに消失または剥がれた場合は、その時点で実験を中止し、また午後5時において貼付しているものについてはその時点で剥離し、剥がし易さについてアンケート調査を実施した。なお、試験時間中に2回の喫茶と1回の食事を含んでいる。第5表中の人数は各試料が消失または剥がれた人数を意味する。

第4表. 放出試験

n=3 放出率(%)

					从四号	(,,,
	放出時間	0.5	ı	2	4	6
試料	봑	時間				
	1	30.9	43.8	67.2	85.5	84.8
Α	Ī	31.9	47.3	70.3	78.4	87.2
٠	Ш	27.0	42.8	61.9	76.3	78.4
	平均	29.9	44.6	66.5	80.1	83.5
	1 '	0	4.7	8.5	16.9	30.1
Х	Π,	0	3.7	8.1	19.5	35.0
	П,	0	6.8	10.7	18.2	32.5
	平均	0	5.1	9.1	18.2	32.5

各試験結果より、試料 X の場合、溶出試験において 4 時間後に 1 0 0 %溶出しているにもかかわらず、移行試験及び放出試験においては、同じ 4 時間後では僅かに 1 0 % 台の移行率及び放出率にすぎない。これらの結果により、試料 X 中の大部分の薬剤は、貼付貼膜側には放出されず、飲み下されていると考えられる。

一方本発明による試料Aは、移行試験及び放出 試験により、高い移行率及び放出率を持つと同時 に薬剤の持続的な移行を示しており、これらより 本発明による本製剤は口腔貼付剤として非常に優

第5表. 貼付時間

(人数)

						`		,
時間 試料	未満	2	3	4	5	6	7	8
A	0	0	0	1	7	9	1	1
F	0	0	0	0	0	0	1	3
Х	6	9	I	0	0	0	0	0

第6表.違和感、貼り易さおよび剥がし易さ

(人数)

試料		Α	F	х	
	常に進和感を感じる	5	1	18	
進和感	時々進和感を感じる	11	3	2	
	気にならなかった	4	16	0	
	貼り易い	14	14	4	
貼り易さ	貼り難い	3	2	10	
	不明	3	4	6	
剝がし易さ	剥がし易い	1	7	_	
	剥がし難い	-	8	_	
	不明	-	1	-	

実験例5

本発明による製剤の薬理的効果を、ハムスター 口腔内粘膜におけるキシレン刺激による血管透過 性こう進の抑制作用により確認した。

<被験試料>

実施例1により製造されたトリアムシノロンアセトニド含有シート状口腔内貼付剤(試料A)及び対 照薬剤としてトリアムシノロンアセトニドを同量 含有する試料Xを使用した。

<実験方法>

実験動物としてハムスターを用いて、軽麻酔下に 1 % E van's blue を静脈内に投与(0.5m/100BW) し、直ちに右側頬袋を反転露出してキシレンを含 没させた直径 1 0 mmのフェルトで頬袋粘膜を 3 0 砂間刺激後、被験試料を貼付した。

貼付時間は、0.5.1,2および4時間とした。 所定時間経過後、右側頬袋を皮膚とともに切りだ して貼付部の中心を直径7mmのポンチで打抜き、 粘膜のみを剥離してアセトン:0.3%Na₂S0₂(7 :3)5m2で16~20時間漏出した色素を抽出し、 その吸光度を分光光度計で波長620mmにて測定 した。なお、吸光度は上記混液をブランク(0)と して測定し絶対値の平均値で第7表に記載した。

行ったときの結果を、累積溶出率と時間の関係で 示したグラフである。

第6図は、移行試験に使用した装置の概略図で ある。

第7図は試料AおよびXについて移行試験を行ったときの結果を、移行率と時間の関係で示したグラフである。

第8図は、放出試験に使用した装置の概略図である。

第9図は試料AおよびXについて放出試験を行ったときの結果を、放出率と時間の関係で示したグラフである。

図面中の符号はつぎのとおりである。

1: 支持体層、2: 粘着性層、3: 離型紙、

i: 回転軸、iiおよびニ: 試験液、iii: 撹拌器、

iv、aおよびハ: 試料、b: シャーレ、

c: 5%ポリアクリルアミド、イ: ゴム栓、

口: 透折膜

特許出願人 帝國 製 菜 株 式 会 社代 理 人 青 山 葆 外 1名

第7表、ハムスター頻袋粘膜における血管透過 こう進抑制作用

			10)			
	適用時間		0.5	1.0	2.0	4.0
-	試料		時間		i	
1	無処置	無処置対照		42.8	44.8	45.8
	試料	Α	14.2	9.5	8.9	13.7
	試料	Х	16.6	13.6	11.7	16.9

本発明による試料Aは、0.5~4時間の各時間に於て抑制率64~80%と、対照薬剤である 試料Xに比べ10%以上の高い抑制率を示しており、優れた口腔貼付剤といえる。

4. 図面の簡単な説明

第1図および第2図は、本発明のシート状口腔 内貼付剤の斯面図である。

第3図は、溶出試験に使用した試験器の概略図 である。

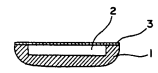
第4図は、試料MおよびNについて溶出試験を 行ったときの結果を、累積溶出率と時間の関係で 示したグラフである。

第5図は、試料AおよびXについて溶出試験を

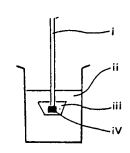


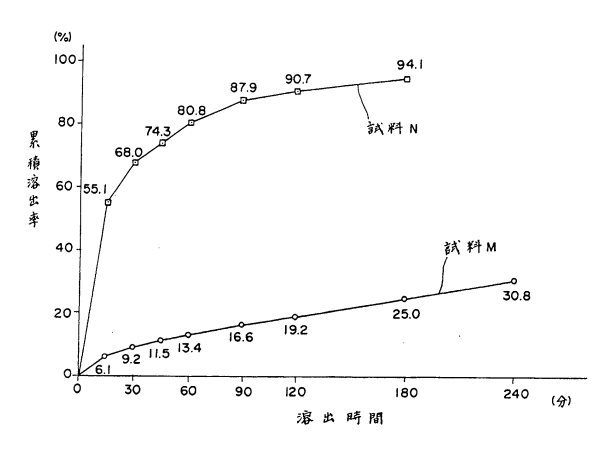


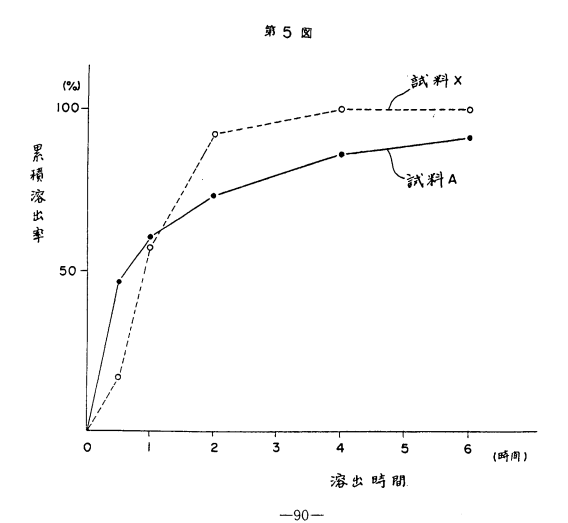
第 2 図



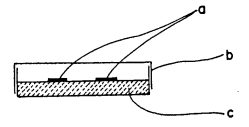
第3図



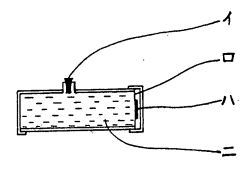




第6 図



第8図



第7図

